

(11) Publication number:

02022225 A

Generated Document.

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **63172462** 

(51) Intl. Cl.: A61K 31/415 A61K 47/02 A61K 47/10

(22) Application date: 11.07.88

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

25.01.90

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: EISAI CO LTD

(72) Inventor: AOKI SHIGERU

**UESUGI KEIZO** 

NAKAMURA MASAHIRO

SAEKI YASUJI

KAYANO MASANORI

(74) Representative:

# (54) SOLID PREPARATION CONTAINING INHIBITOR SECRETION OF ACID IN STOMACH

# (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title preparation of tablet, capsule, granule, etc., having excellent stability by blending an inhibitor of secretion of acid in the stomach such as benzimidazole-based compound with magnesium oxide and mannitol.

CONSTITUTION: 1 pt.wt. inhibitor of secretion of acid in the stomach (especially sodium salt of 2-[{4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridine-2-y1}methylsulfinyl]-1H-benzimidazole) is blended with 0.2-5 pts.wt. magnesium oxide and 1.5-5 pts.wt. mannitol to give the title preparation. The preparation has in oved stability by addition of inagnesium oxide and mannitol, is rapidly disintegrated under a

humidifying condition and in an acidic-neutral aqueous solution, is not emely discolored and readily maceutically manufactured.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

# ⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-22225

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月25日

A 61 K 31/415 47/02 47/10

ACL

7475-4C 7417-4C 7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全3頁)

図発明の名称

胃酸分泌抑制剂含有固型製剂

②特 頤 昭63-172462

J

忽出 頤 昭63(1988)7月11日

⑫発 明 者 木

②発 明 者 杉

岐阜県羽島郡岐南町徳田597-1 エスポア岐南1-A 茂 Ξ

思

愛知県丹羽郡扶桑町大字南山名字宮西157

②発 中 村 ②発 明 佐 伯 正 保 冶 岐阜県羽島郡川島町竹早町2 エーザイ独身寮

明 ②発 者 桮 野 Œ 茨城県つくば市梅園 2-23-20

91 エーザイ株式会社 ⑪出 願 人

岐阜県羽島郡川島町竹早町 2 エーザイ家族寮102

個代 理 人 弁理士 古谷

東京都文京区小石川 4 丁目 6 番10号

1. 発明の名称

胃酸分泌抑制剂含有固型製剂

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 胃酸分泌抑制剤に酸化マグネシウム及びマ ンニトールを配合してなることを特徴とする **胃酸分泌抑制剂含有固型製剂。**
- 2. 胃酸分泌抑制剤がベンズイミダゾール系化 合物である請求項Ⅰ記載の固型製剤。
- 3. ベンズイミダゾール系化合物が2-( { 4 -(3-メトキシプロポキシ) - 3 - メチルビ リジンー2ーイル} メチルスルフィニル) ー IB-ベンズイミグゾールナトリウム塩である 請求項2記載の固型製剤。
- 4. 酸化マグネシウム及びマンニトールの配合 量が、胃酸分泌抑制剤1重量部に対して、酸 化マグネシウム0.2~5 重量部及びマンニト ール1.5~5重量部である請求項1~3のい ずれかに記載の固型製剤。
- 5. 固型製剤が錠剤、カブセル剤又は顆粒剤で

ある請求項1~4のいずれかに記載の固型盤 帮.

- 3. 発明の詳細な説明
- 〔産業上の利用分野〕

本発明は安定化された胃酸分泌抑制剤含有固 型製剤に関する。

〔従来の技術及び発明が解決しようとする理解〕

最近開発されつつある H'-K'ATPase阻害作用 を有するベンズイミダゾール系化合物は、胃酸 分泌を強力に抑制する消化性液瘍治療剤である。 その作用は強力かつ持統的であるため、シメチ ジン等のヒスクミンB:受容体拮抗剤に変わる次 世代の消化性遺瘍治療剤として注目を浴びてい る。特に、2-〔(4~(3-メトキシプロポキ シ) - 3 - メチルピリジン - 2 - イル} メチル スルフィニル)-1K-ベンズイミダゾールナト リウム塩の胃酸分泌抑制作用は強力でかつ作用 持統時間が適度であることが動物実験で確かめ られており、臨床上の有用性が期待されている。

しかしながら、上記ペンズイミダゾール系化

合物の安定性は悪く、特に加湿条件下及び酸性 ・~中性域の水溶液中では速やかに分解し、署し く着色する。従って、これらの化合物を経口投 与形態に製剤化するに当たっては、これらを遺 切に安定化する必要がある。

### 〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、胃酸分泌抑制剤の安定化を目 指して観章検討を続けた結果、胃酸分泌抑制剤 に酸化マグネシウムとマンニトールを配合する と上記の課題が解決できることを見出し本発明 を完成するに到った。

即ち、本発明は、胃酸分泌抑制剤に酸化マグ ネシウム及びマンニトールを配合してなること を特徴とする胃酸分泌抑制剤含有間型製剤を提 供するものである。

本発明において、胃酸分泌抑制剤とは加湿条 件下及び酸性~中性娘の水溶液中で速やかに分 解し、著しく着色する腎酸分泌抑制剤であって、 例えばベンズイミダゾール系の化合物である 2 ー〔(4-(3-メトキシプロポキシ)-3-メ

チルビリジンー2ーイル} メチルスルフィニル} -IH-ペンズイミダゾールナトリウム塩等が数 げられる.

本発明において、酸化マグネシウム及びマン ニトールは、それぞれ遊常、市販のものを使用 すればよい。また本発明の固型製剤中の酸化マー グネシウム及びマンニトールの配合量は、胃酸 分泌抑制剤1重量部に対し、酸化マグネシウム 0.2 ~5 重量館、マンニトール1.5 ~5 重量部 が望ましい範囲であるが、これに限定されるも のではない。また、必要に応じて結晶セルロー スなどの賦形剤を添加してもよい。

本発明の固型製剤は、錠剤、顆粒剤、細粒剤、 カプセル預等、通常、人に経口投与されるいず れの剤形をもとることができる。

本発明の固型製剤は従来の製剤の製造方法と 同様の方法により製造することができる。例え . ば錠剤の場合、流動床造粒あるいは転動造粒な どの方法で造粒し、打錠して錠剤とすればよい。 (実施例)

以下、本発明を実施例で詳細に説明するが、 本発明はこれらの実施例に限定されるものでは ない。

### 実 施 例 1

2 - (4 - (3 - x) + + y) - 3ニル)-18-ベンズイミダゾールナトリウム塩 (以下化合物Aと呼ぶ)10g に酸化マグネシカ ム2 B、マンニトール50 g を混合したものに、 エタノール20gを加えて造粒した。そのものを 40℃にて4時間乾燥させ、20メッシュのふるい で整粒したのちに、ステアリン酸マグネシウム 0.58を加えて混合し、単発打錠機で製袋し、 控制を得た。

# 爽 施 例 2

実施例1において、酸化マグネシウム2gの 代わりに酸化マグネシウム5gを使用した以外 は実施例1と同様にして錠剤を得た。

実施例1において、酸化マグネシウム 2.8の

代わりに酸化マグネシウム10gを使用した以外 は実施例1と同様にして锭剤を得た。

# 対照例1・

化合物A 10gに酸化マグネシウム10gを混合 したものにエタノール10gを加えて造粒した。 - ロス・・ーメチルビリジンー 2 一イル)メチルスルフィーローそのものを40℃にて4時間乾燥させ、20メッシ ュのふるいで整粒したのちに、ステアリン酸マ グネシウム1gを加えて混合し、単発打錠機で 製錠し、錠剤を得た。

## 実施例 4

化合物 A 10gにマンニトール15g、酸化マグ ネシウム10gを混合し、ヒドロキシブロピルセ ルロース2gをエタノール10gに溶解した液を 加えて遺粒し、40℃で4時間乾燥した。その後 20メッシュのふるいで整粒した後、ステアリン 酸マグネシウム 1.2gを加えて混合し、単発打 袋袋で製錠し、錠剤を得た。

### **実施 例** 5

実施例4で酸化マグネシウム10g、ヒドロキ シプロピルセルロース2g、エタノール10gの

# 特關平2-22225(3)

代わりに、酸化マグネシウム30g、ヒドロキシ プロピルセルロース6g、エタノール15gを使 用した以外は実施例4と同様にして錠剤を得た。

実施例 6

実施例4でマンニトール15g、酸化マグネシ ウム10g、ヒドロキシプロビルセルロース2g、 エタノール10gの代わりに、マンニトール30g、 酸化マグネシウム50g、ヒドロキシブロビルセ ルロース10g、エタノール50gを使用した以外 は実施例4と同様にして錠剤を得た。

## (発明の効果)

本発明の効果を以下の試験例により説明する。 試験例1

実施例1, 2, 3及び対照例1で得た錠剤を ガラスビンに入れ、冷所(5 ℃以下)及び55℃ 条件下で密栓を施し、また25℃RH75%及び40℃ RH75%の条件下では開放して、それぞれ10日間 放置した。

その外観変化の結果を表1に示す。

表 1 に示す結果より明らかな如く、酸化マグ

その外観変化の結果を表2に示す。

表2に示す結果より明らかな如く、酸化マグ ネシウムとマンニトールを透度な割合で配合す ることにより、外観変化が署しく改善された。

	冷所	40°C R875%	55℃	
実施例 4	白(一)	黄土 (+)	淡黄(±)	
<b>~</b> 5	白(一)	淡實(+)	台 (一)	
<b>-</b> 6	白 (一)	凌寅(±)	白 (一)	

-. ±, +は変1参照

ネシウムにマンニトールを配合することにより 外観変化は著しく改善された。

	冷所	25 C RE75%	40 °C RH75%	55°C
実施例1	白(一)	淡實(+)	福色(#)	<b>淡黄(±)</b>
- 2	台(一)	焚黄(+)	褐色 (+)	淡黄 (土)
_ 3	台(一)	淡黄 (土)	黄土 (+)	台 (一)
対照例 1	台(一)	贯土 (+)	爲 (卅)	淡霞(土)

-…変化なし

土…冷所と比較して若干の変化が認められる

+…変化が認められる

#…かなり変化が認められる

##…著しい変化が認められる

### 試 联 例 2

実施例4. 5. 6で得た锭剤をガラスピンに 入れ、帝所(5℃以下)及び55℃条件下では密 栓を施し、40℃RH75%条件下では開放にして、 それぞれ10日間放置した。

出願人代理人 古 谷